(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-262889

(43)公開日 平成10年(1998)10月6日

(51) Int.Cl.⁶

A47L 13/26

13/17

識別記号

ΡI

A47L 13/26

13/17

Z

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平9-87305

(71)出頭人 000105648

コニシ株式会社

(22)出顧日

平成9年(1997) 3月24日

大阪府大阪市中央区道修町1丁目6番10号

(71)出頭人 592067292

パシフィック技研株式会社

滋賀県野洲郡野洲町野洲1772-8

(71)出願人 000229542

日本パイリーン株式会社

東京都千代田区外神田2丁目14番5号

(72)発明者 萩原 登美雄

大阪市中央区平野町2-1-2 コニシ株

式会社内

(74)代理人 弁理士 熊田 和生

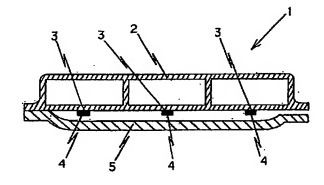
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 塗布材及びこれを用いた塗布具

(57)【要約】

【課題】 との出願発明は、布材を使用する前には、加圧されても薬剤が漏出しない塗布材であって、しかも、使用時には容易に薬剤を放出できる塗布材及びこれを用いた塗布具を提供することを課題とする。

【解決手段】 との出願発明は、薬剤を封入した薬剤封入物と、薬剤封入物を被覆しており剥離することによって薬剤封入物に開孔を形成可能な被覆材と、薬剤を塗布する塗布物質とが順次積層されており、薬剤封入物の被覆材の被覆面が表面に露出できるように積層されている塗布材に関する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 薬剤を封入した薬剤封入物と、薬剤封入 物を被覆しており剥離することによって薬剤封入物に開 孔を形成可能な被覆材と、薬剤を塗布する塗布物質とが 順次積層されており、薬剤封入物の被覆材の被覆面が表 面に露出できるように積層されていることを特徴とする 塗布材。

1

【請求項2】 薬剤封入物の一部が塗布物質に固定され ていることを特徴とする請求項1 に記載の塗布材。

薬剤封入物が塗布物質に固定されていな 10 【請求項3】 いことを特徴とする請求項1に記載の塗布材

【請求項4】 請求項1~3のいずれかに記載の塗布材 が固定具により固定されていることを特徴とする塗布 **草。**

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 との出願発明は、薬剤の塗 布材及びこれを用いた塗布具に関する。

[0002]

【従来の技術】 従来、圧力を加えることによって開封 20 可能なフィルム袋中に、薬剤などの塗布剤を封入した塗 布材は、特開昭58-99943号公報や実開平4-3 3971号公報によって公知である。しかし、これらの 途布材は圧力によって開封できるようにされているた め、製造中、輸送中、或は保管中の不意の圧力によって 開封し、薬剤が洩れるという問題があった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】 この出願発明者は、 いろいろ検討した結果、塗布材を使用する前には、加圧 されても薬剤が漏出しない塗布材を開発することに成功 したものであり、この出願発明は塗布材を使用する前に は、加圧されても薬剤が漏出しない塗布材であって、し かも、使用時には容易に薬剤を放出できる塗布材及びこ れを用いた塗布具を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】 との出願発明は、薬剤 を封入した薬剤封入物と、薬剤封入物を被覆しており、 剥離することによって薬剤封入物に開孔を形成可能な被 覆材と、薬剤を塗布する塗布物質とが順次積層されてお り、薬剤封入物の被覆材の被覆面が表面に露出できるよ 40 うに積層されている塗布材に関する。

[0005]

【発明の実施の形態】 との出願発明の塗布材は、薬剤 封入物、部分的又は全面的に薬剤封入物を覆う被覆材 と、薬剤の塗布物質とを有するものであり、この被覆材 は薬剤封入物と塗布物質との間に位置し、被覆材を剥離 することにより薬剤封入物に開孔を形成する。このよう にすることにより、被覆材を剥離しなければ薬剤封入物 に開孔が形成されないので、製造中、輸送中、或は保管 中などにおいて、薬剤が漏出しない。また、塗布材は薬 50 め、均一に塗布することができる。

剤封入物の被覆材の被覆面が表面に露出できるように積 層されているため、使用時には薬剤封入物の被覆材の被 覆面を表面に露出した後に被覆材を剥離できるため、容 易に薬剤を放出することができる。薬剤の封入物として は、密閉性に優れ、圧力によって容易に破断しないブラ スチックフィルムの袋であることが好ましい。また、塗 布材を使用するときに薬剤が放出されるように、予め孔 をあけた薬剤封入物の開孔を粘着剤を有する被覆材を粘 着して被覆してもよいし、被覆材を剥離すると同時に薬 剤封入物に開孔を形成できるように被覆材と薬剤封入物 とを点状に接合しても良い。

【0006】この被覆材を剥離することにより薬剤封入 物に生じる最初の開孔が、この被覆材を剥離することに よって形成可能な開孔中、剥離力を加える位置から最も **違い位置にあると、容易に開孔を形成することができ** る。との被覆材は薬剤封入物を被覆しているが、との被 **覆材は薬剤封入物全体を被覆するシート状のものであっ** ても良いし、部分的に被覆するテーブ状物又は紐状物で あっても良い。これらの中でも、部分的に被覆するテー プ状物又は紐状物であると、薬剤封入物に部分的な開孔 を形成でき、薬剤の放出量を調節できるので好適な実施 態様である。両者を接合する場合、被覆材としては、薬 剤封入物を構成する樹脂成分と同じ又は親和性の高い樹 脂成分からなるのが好ましく、薬剤封入物を構成する樹 脂成分として、耐薬品性に優れ、しかも融点が比較的低 く、被覆材と薬剤封入物とを融着一体化しやすいポリオ レフィン系樹脂からなるのが好ましいため、被覆材もポ リオレフィン系樹脂からなるのが好ましい。また、被覆 材を剥離するときに被覆材が伸びるのを防ぐために、織 物、不織布、ガーゼ、ニット、繊維等を積層したものが とくに好ましい。このようにすることにより、被覆材が 伸びないので確実に開孔を形成できる。被覆材を剥離す ることによって生じる薬剤封入物の開孔は塗布物質側に あるため、その反対側(モッブ側、手側など)には薬剤 が滲出しないので、固定具や使用者は薬剤によって汚染 されることはない。

[0007] 塗布物質としては、薬剤を被塗布物に塗布 できるものであればよく、不織布、織物、編み物、紙等 が使用されるが、不織布が好ましく、また、不織布とし ては繊維の脱落が少ない水流絡合不織布が好ましい。

[0008]薬剤封入物と塗布物質との間に、薬剤の拡 散材を有することが好ましい。拡散材としては薬剤の拡 散性に優れるように、不織布であるのが好適であり、特 に見掛密度 0.01~0.1g/cm'の不織布が好適 である。このような不織布としては、例えば芯鞘型複合 繊維を含む繊維ウエブを融着した不織布があり、耐薬品 性に優れるポリエチレンを鞘成分とする複合繊維を含む 繊維ウエブを融着した不織布がとくに好ましい。このよ ろにすることにより薬剤が塗布物質全体に拡散するた

【0009】また、薬剤封入物と塗布物質との間に、薬 剤の保持材を有することが好ましい。保持材としては、 薬剤の保持性に優れるように、多孔性物質であるのが好 ましく、この多孔性物質の見掛密度は0.05~0.6 g/cm³であるのが好ましい。この多孔性物質として は、例えば、ニードルパンチ法、水流絡合法などの絡合 方法、融着繊維による部分的又は全面的な融着方法など によって得られる不織布や、発泡体などがあり、これら の中でも、薬剤の保持性により優れるニードルパンチ 法、水流絡合法などの絡合方法により得られる不織布を 10 好適に使用できる。なお、好適である不織布の構成物質 としては、薬剤によって異なるが、薬剤が水系エマルジ ョンである場合には、アクリル繊維の加水分解物系、橋 かけポリアクリル酸塩系、橋かけカルボキシメチルセル ロース系からなる高吸水性繊維や、レーヨン繊維、ポリ ノジック繊維、キュプラ繊維、アセテート繊維、テンセ ル繊維などのセルロース系繊維、綿繊維、麻繊維などの 植物繊維などの吸水性繊維や、これら繊維と同様の組成 からなる粉体等の吸水性物質を単独で、又は適宜組み合 わせて使用するのが好ましい。これらの中でも高吸水性 20 繊維は水系エマルジョン薬剤の保持性に特に優れている ため、好適な組み合わせである。このようにすることに より薬剤を保持することができるので、均一に塗布する ことができ、使用寿命を長くすることができる。

【0010】被覆材を剥離することにより形成される開 孔の1個あたりの面積は、4mm゚以下が好ましく、1 mm'以下がより好ましいが、0.8mm'以下であると とがとくに好ましい。また、開孔部の総面積は薬剤封入 物の片面の面積の0.001~0.02%であるのが好 ましい。開孔は点状、線状等でよいが、点状であること 30 がとくに好ましい。このようにすることにより少しづつ 薬剤を放出することができるので、より使用寿命が長く なると共に、塗布作業の最初から最後まで均一に塗布す ることができる。

【0011】また、薬剤はスポンジ、不織布などの多孔 質体に染み込ませて保持されているのが好ましい。との 不織布としては、保持材と同様のものを使用できる。と のようにすることにより、少しづつ薬剤を放出すること ができるので、より使用寿命が長くなる。

【0012】塗布材は、薬剤封入物、被覆材(被覆材が 40 繊維等とフィルムとが積層されている場合には繊維等は 塗布物質側)、塗布物質の順あるいは、さらに拡散材及 び/又は保持材を被覆材と塗布物質との間に積層する。 拡散材及び保持材を積層する場合には、薬剤封入物、被 **覆材、拡散材、保持材、塗布物質の順に積層するのが好** ましい。拡散材及び/又は保持材を有する場合には、薬 剤封入物と塗布物質とを2個所以上で接合し、拡散材及 び/又は保持材をそれらの材料の間に挿入することによ り積層しても良い。とのようにすることにより、拡散材

る。薬剤封入物と塗布物質等は、薬剤封入物の被覆材の 被覆面が表面に露出できるように積層されている。例え ば、薬剤封入物の一部が塗布物質に固定されている状態 で積層され、あるいは、薬剤封入物が塗布物質に固定さ れていない状態で積層されている。薬剤封入物の一部を 固定する場合、線状あるいは点状に固定してもよい。ま た、薬剤封入物の一部を固定する場合、塗布材を使用す る際に、被覆材を剥離しやすいように、薬剤封入物の周 囲の一部のみが線状又は点状に固定されていることが好 ましい。例えば、長方形の薬剤封入物の場合、その一辺 のみを固定するのが好ましい。これらの各材料は、それ ぞれを接着剤によりあるいは融着により固定すれば良

【0013】塗布材は、作業性に優れるように把手、棒 などを有する固定具により固定することが好ましい。こ のようにすることにより、塗布材をより使用し易くする ことができる。そのためには、固定具に塗布材を固定で きるように、薬剤封入物、塗布物質、保持材、拡散材の 中の少なくとも1つを固定具の固定部よりも大きくする ことが好ましい。大きくすることにより、固定具の固定 部からはみ出た箇所を固定具に固定するための固定部と して使用することができる。また、塗布材をそのまま使 用する場合には、薬剤封入物の上に手で持ちやすい形状 の材料を積層しても良い。

【0014】各材料は、たとえば、拡散材と保持材とが 一体化した材料のように、複数の性能を有する材料から 構成されていてもよい。

【0015】薬剤は、塗布材の使用用途によって異なる が、例えば、ワックス、樹脂、界面活性剤、油剤、抗菌 剤、防黴剤、吸湿剤、撥水剤、帯電防止剤、紫外線吸収 剤、赤外線吸収剤、難燃剤、香料、吸水剤、消泡剤等を 単独で、又はこれらを適宜混合して使用することができ る。

【0016】薬剤封入物の被覆材の被覆面が表面に露出 できるように積層されているため、薬剤封入物の被覆材 の被覆面を表面に露出させた後に、被覆材を剥離して開 孔を形成することができる。また、被覆材が薬剤封入物 の端部より出るように配置されていると、被覆材を保持 しやすく、容易に被覆材を剥離して開孔を形成できるの で、作業性に優れている。

[0017]

【実施例】以下、図面によってこの出願発明を具体的に 説明する。図1~3は、薬剤封入物に被覆材が被覆され た平面図、図4~10は塗布材の断面図をそれぞれ示 す。薬剤封入物が複数個の空間に分割されていると、薬 剤の放出量を調節できるので、好適な実施内容である。 なお、部分的に薬剤を放出できるように、空間部分の各 々に対して、被覆材で被覆しているのが好ましい。

【0018】実施例1

及び/又は保持材を必要に応じて取り替えることができ 50 薬剤封入物として、たて10cm、よこ60cm、厚さ

60 µmのポリアミドーポリエチレンフィルム間に、水 系エマルジョンワックスをポリウレタンスポンジに染み 込ませたものを1つの空間内(たて約10cm、よこ約 60 cm) に封入したもの、被覆材として、幅1 cm、 長さ65cmのポリエステルテープの片面にアクリル系 粘着剤を塗布したもの、及び塗布物質として、レーヨン 繊維からなる、たて20cm、よC65cm、見掛密度 0. 15g/cm'の水流絡合不織布を用意した。次い で、ポリアミドーポリエチレンフィルム袋の端部から2 0 c m の 所 か ら 5 c m ピッチで 5 箇 所、ポリアミドーポ 10 リエチレンフィルム袋の片面にのみ穴をあけた後(1つ 当たりの開孔面積0.4mm')、ポリエステルテープ を粘着させて開孔を封鎖し、ポリアミドーポリエチレン フィルム袋の端部からはみ出るようにした。その後、水 流絡合不織布の中央に、ポリエステルテープ、ポリアミ ドーポリエチレンフィルム袋の順に積層し、ポリアミド -ポリエチレンフィルム袋のよこ方向の一端を水流絡合 不織布と線状に融着一体化して塗布材を形成した。この **塗布材はポリエステルテーブを剥離しなければ薬剤は漏**. 出せず、圧力に対して優れたものであり、薬剤封入物で 20 あるポリアミドーポリエチレンフィルム袋のよこ方向の 一端のみを水流絡合不織布と融着一体化しているため、 葉剤封入物を折り返して、ポリエステルテーブ(被覆 材)を表面に露出させた後に、とのポリエステルテープ を引っ張ることにより、容易に開孔を形成することがで き、また、水流絡合不織布のポリアミドーポリエチレン フィルム袋の存在しない箇所を柄付き固定具に固定して 使用することができ、作業性に優れていた。

【0019】実施例2

薬剤封入物として、たて9cm、よこ60cm、厚さ1 00 µmのポリエチレンフィルム間に、図1に示すよう に、水系エマルジョン系ワックスを6つの空間内(1つ の空間はたて約3 cm、よと約30 cm) に封入したも の、被覆材として、幅1cm、長さ35cmのポリエチ レンテープと綿平織物とを一体化したもの、拡散材とし て、ポリプロピレンを芯成分とし、ポリエチレンを鞘成 分とする複合繊維からなる繊維ウェブを融着した、たて 8 cm、よこ5 8 cm、見掛密度0. 03 g/cm'の 不織布、及び塗布物質として、ポリエステル繊維からな る、たて20cm、よこ65cm、見掛密度0. 15g /c m¹の水流絡合不織布を用意した。次いで、ポリエ チレン袋の1つの空間に対して1つのポリエチレンテー ブを、ポリエチレン袋の端部から5cmの所から5cm ピッチで5箇所、点状に融着一体化(1つ当たりの融着 面積、つまり開孔面積0.3mm²)し、ポリエチレン 袋の端部からはみ出るようにした。その後、水流絡合不 織布の中央に、複合繊維融着不織布、ポリエチレンテー プ、ポリエチレン袋の順に積層し、ポリエチレン袋のよ と方向の一端を水流絡合不織布と線状に融着一体化(複 成した。この塗布材はポリエチレンテープを剥離しなけ れば薬剤は漏出せず、圧力に対して優れたものであり、 **藁剤封入物であるポリエチレンフィルム袋のよこ方向の** 一端のみを水流絡合不織布と啟着一体化しているため、 **薬剤封入物を折り返して、ポリエチレンテープ(被覆**

材)を表面に露出させた後に、このポリエチレンテーブ を引っ張ることにより、容易に開孔を形成することがで き、また、水流絡合不織布のポリエチレン袋の存在しな い箇所を柄付き固定具に固定して使用することができ、 作業性に優れていた。

【0020】実施例3

薬剤封入物として、たて9cm、よこ26cm、厚さ6 Oμmのポリアミドーポリエチレンフィルム間に、水系 エマルジョンワックスを1つの空間内(たて約9cm、 よと約26 cm) に封入したもの、被覆材として、幅 0.7cm、長さ30cmのポリエステルテープの片面 にアクリル系粘着剤を塗布したもの、保持材として、ポ リアクリル酸ソーダ塩からなる高吸水性繊維からなる、 たて8cm、よこ24cm、見掛密度0.1g/cm³ のニードルパンチ不織布、及び塗布物質として、ポリエ ステル繊維からなる、たて21cm、よこ31cm、見 掛密度0.12g/cm3の水流絡合不織布を用意し た。次いで、ポリアミドーポリエチレン袋の端部から4 cmの所から2cmピッチで10箇所、点状に開孔部を 形成(1つあたりの開孔面積0.1mm~)し、ポリエ ステルテープを粘着させて開孔を封鎖し、ポリアミドー ポリエチレン袋の端部からはみ出るようにした。その 後、水流絡合不織布の中央に、ニードルパンチ不織布、 ポリエステルテープ、ポリアミドーポリエチレン袋の順 に積層し、ポリアミドーポリエチレン袋のよと方向の一 端を水流絡合不織布と線状に融着一体化(ニードルバン チ不織布は融着していない)して、塗布材を形成した。 この塗布材はポリエステルテープを剥離しなければ薬剤 は漏出せず、圧力に対して優れたものであり、薬剤封入 物であるポリアミドーポリエチレンフィルム袋のよと方 向の一端のみを水流絡合不織布と融着一体化しているた め、薬剤封入物を折り返して、ポリエステルテープ(被 **寝材)を表面に露出させた後に、このポリエステルテー** プを引っ張ることにより、容易に開孔を形成することが でき、また、水流絡合不織布のポリアミドーポリエチレ ン袋の存在しない箇所を柄付き固定具に固定して使用す ることができ、作業性に優れていた。

【0021】実施例4

薬剤封入物として、たて12cm、よこ25cm、厚さ 100μmのポリエチレンフィルム間に、図1に示すよ うに、水系エマルジョンワックスを、6つの空間内(1 つの空間はたて約4 cm、よと約12.5 cm) に封入 したもの、被覆材4として、幅1cm、長さ15cmの ポリエチレンテープとガーゼとを一体化したもの、拡散 合繊維融着不織布は融着していない)して、塗布材を形 50 材6として、ポリプロピレンを芯成分とし、ポリエチレ

8

ンを鞘成分とする複合繊維からなる繊維ウェブを融着し た、たて8.5cm、よと21.5cm、見掛密度0. 06g/cm³の不織布、保持材7として、ポリアクリ ル酸ソーダ塩からなる高吸水性繊維30mass%と、 ポリエステル繊維70mass%とからなる、たて8. 5 cm、よこ21.5 cm、見掛密度0.09g/cm 'のニードルパンチ不織布、及び塗布物質として、たて 24 cm、よ26 cm、見掛密度0. 12g/cm¹ の水流絡合不織布を用意した。次いで、ポリエチレン袋 の1つの空間に対して1つのポリエチレンテープを、ポ 10 リエチレン袋の端部から2cmのところから2cmピッ チで5箇所、点状に融着一体化(1つ当たりの融着面 積、つまり開孔面積 0. 1 mm²) し、ポリエチレン袋 の端部からはみ出るようにした。その後、水流絡合不織 布の中央に、ニードルパンチ不織布、複合繊維融着不織 布、ポリエチレンテープ、ポリエチレン袋の順に積層 し、ポリエチレン袋のよと方向の一端を水流絡合不織布 と線状に融着一体化(複合繊維融着不織布及びニードル パンチ不織布は融着していない)して、塗布材を形成し た。この塗布材は、ポリエチレンテープを剥離しなけれ 20 ば薬剤は漏出せず、圧力に対して優れたものであり、薬 剤封入物であるポリアミドーポリエチレンフィルム袋の よと方向の一端のみを水流絡合不織布と融着一体化して いるため、薬剤封入物を折り返して、ポリエチレンテー プ(被覆材)を表面に露出させた後に、このボリエチレ ンテープを引っ張ることにより、容易に開孔を形成する ことができ、また、水流絡合不織布のポリエチエチレン 袋の存在しない箇所を柄付き固定具に固定して使用する ことができ、作業性に優れていた。この塗布材は、拡散 材及び保持材が他の材料と接合しておらず薬剤封入物と 30 塗布物質との間に挿入されているので、取り出して交換 するととが可能である。

[0022]実施例5

薬剤封入物として、たて10cm、よこ25cm、厚さ 60 µmのポリアミドーポリエチレンフィルム間に、水 系エマルジョンワックスを l つの空間内 (たて約9 c m、よと約24cm)に封入したもの、被覆材として、 幅0.9cm、長さ30cmのポリエステルテープの片 面にアクリル系粘着剤を塗布したもの、拡散材として、 ポリプロピレン芯成分とし、ポリエチレン鞘成分とする 40 複合繊維からなる繊維ウェブを融着した、たて9cm、 よこ24cm、見掛密度0.03g/cm'の不織布、 及び塗布物質として、レーヨン繊維からなる、たて21 cm、よこ31cm、見掛密度0. 15g/cm³の水 流絡合不織布を用意した。次いで、ポリアミドーポリエ チレンフィルム袋のたて方向の端部から2 c m及び7 c mで、よこ方向の端部から3.5cmの所から3cmピ ッチで7箇所づつポリアミドーポリエチレンフィルム袋 の片面にのみ穴をあけた後(1つ当たりの開孔面積0. 1 m m²)、ポリエステルテープを粘着させて開孔を封

鎖し、ポリアミドーポリエチレンフィルム袋の端部から ポリエチレンテープがはみ出るようにした。その後、ポ リアミドーポリエチレンフィルム袋、ポリエステルテー プ、不織布(拡散材)、水流絡合不織布の順に積層し、 ポリアミドーポリエチレンフィルム袋のよと方向の一端 のみを水流絡合不織布と融着一体化、及び不織布(拡散 材)のたて方向の両端を水流絡合不織布と融着一体化し て塗布材を形成した。この塗布材はポリエステルテープ を剥離しなければ薬剤は漏出せず、圧力に対して優れた ものであり、薬剤封入物であるポリアミドーポリエチレ ンフィルム袋のよと方向の一端のみを水流絡合不織布と 融着一体化しているため、薬剤封入物を折り返して、ポ リエステルテープ(被覆材)を表面に露出させた後に、 ポリエステルテープを剥離することにより、容易に開孔 を形成することができ、また、水流絡合不織布のポリア ミドーポリエチレンフィルム袋の存在しない箇所を柄付 き固定具に固定して使用することができ、作業性に優れ ていた。

【0023】実施例6

実施例5と全く同じ薬剤封入物を被覆材で被覆したもの、拡散材、及び塗布物質を用意した。次いで、薬剤封入物を被覆材で被覆したもの、不織布(拡散材)、水流絡合不織布の順に積層して塗布材を形成した。この塗布材はポリエステルテープを剥離しなければ薬剤は湿出せず、圧力に対して優れたものであり、薬剤封入物であるポリアミドーボリエチレンフィルム袋は固定されていないため、薬剤封入物を反転してボリエステルテープ(被覆材)を表面に露出させた後に、ボリエステルテープを剥離することにより、容易に開孔を形成することができ、また、水流絡合不織布のボリアミドーボリエチレンフィルム袋の存在しない箇所を柄付き固定具に固定して使用することができ、作業性に優れていた。【0024】

【発明の効果】 この出願発明の塗布材は、被覆材を剥離しなければ薬剤は漏出しないので、製造中、輸送中、或は保管中などにおいて、薬剤が漏出しない。被覆材、例えば紐状物を剥離、例えば引っ張ることによって生じる開孔は塗布物質側にあるため、その反対側、例えばモッブ側、手側などは薬剤によって汚染されない。しかも、薬剤封入物の被覆材の被覆面が表面に露出できるように積層されているため、薬剤封入物の被覆材の被覆面を表面に露出させた後に被覆材を剥離して開孔を容易に形成することができる。薬剤封入物と塗布物質との間に、薬剤の拡散材を有すると、薬剤が塗布物質全体に拡散し、均一に塗布することができる。薬剤封入物と塗布物質との間に、薬剤の保持材を有すると、薬剤を保持することにより、均一に塗布することができ、使用寿命を長くすることができる。

【図面の簡単な説明】

50 【図1】 被覆材で被覆された薬剤封入物の平面図

(6)

特開平10-262889 10

【図2】 被覆材で被覆された薬剤封入物の他の平面図	*【符号の説明】	
【図3】 被覆材で被覆された薬剤封入物の他の平面図	1	塗布材
【図4】 塗布材の断面図	2	薬剤封入物
【図5】 他の塗布材の断面図	3	開孔部
【図6】 他の塗布材の断面図	4	被覆材
[図7] 他の塗布材の断面図	5	塗布物質
【図8】 他の塗布材の断面図	6	拡散材

【図1】

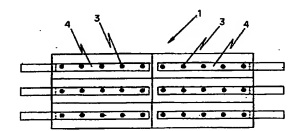
【図9】 他の塗布材の断面図

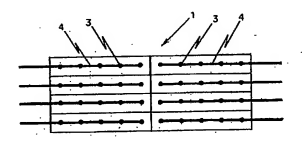
【図10】 他の塗布材の断面図

[図2]

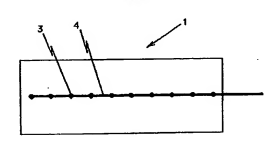
7 保持材

スポンジ

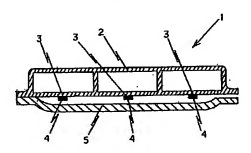




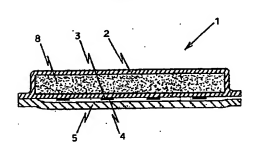
【図3】



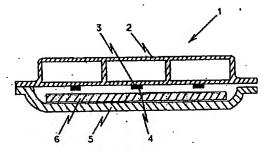




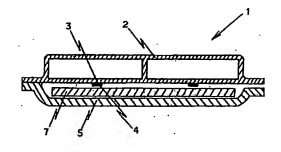
[図5]



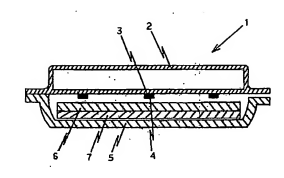
[図6]



【図7】

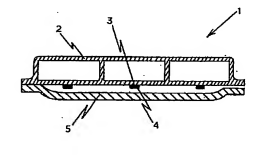


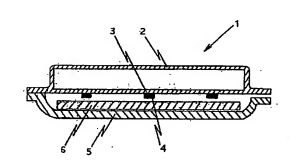
【図9】



【図8】

【図10】





フロントページの続き

(72)発明者 西川 久夫

滋賀県野洲郡野洲町野洲1772-8 パシフィック技研株式会社内

(72)発明者 佐柳 俊昭

東京都千代田区外神田二丁目14番5号 日 本バイリーン株式会社内

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-262889

(43) Date of publication of application: 06.10.1998

(51)Int.CI.

A47L 13/26 A47L 13/17

(21)Application number: 09-087305

(71)Applicant : KONISHI KK

PACIFIC GIKEN KK

JAPAN VILENE CO LTD

(22)Date of filing:

24.03.1997

(72)Inventor: HAGIWARA TOMIO

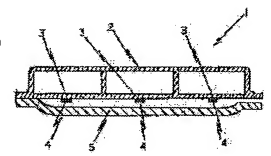
NISHIKAWA HISAO

SAYANAGI TOSHIAKI

(54) COATING MATERIAL AND COATING TOOL USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent medicaments from leaking during transportation or storage, etc., by coating a medicament enclosure enclosing a medicament and providing a coating material which can form an opening for a medicament enclosure by peeling. SOLUTION: As a medicament enclosure 2, for example, a polyurethane sponge soaked with an aqueous emulsion wax enclosed inside one spatial gap between polyamide polyethylene films, is prepared. As a coating material 4, one surface of polyester tape coated with an acrylic adhesive and as a matter 5 to be coated, a nonwoven fabric obtained by entangling rayon fibers with water stream, are prepared. After an aperture 3 is perforated on one surface of a polyamide polyethylene film bag, the aperture is sealed with a polyester tape, and at the center of the nonwoven fabric, the polyester tape and the film bag are layered in this order. One end of the film bag in the traverse direction is fused integrally with the nonwoven fabric in a line to form a coating material.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] Spreading material which the laminating of the cladding material which can form puncturing, and the spreading matter which applies drugs is carried out to the drugs enclosure object one by one, and is characterized by carrying out the laminating so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face by having covered the drugs enclosure object which enclosed drugs, and the drugs enclosure object, and exfoliating.

[Claim 2] Spreading material according to claim 1 characterized by fixing some drugs enclosure objects to the spreading matter.

[Claim 3] Spreading material according to claim 1 characterized by not fixing the drugs enclosure object to the spreading matter [claim 4] Applicator characterized by fixing spreading material according to claim 1 to 3 by the fastener.

[Translation done.]

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Field of the Invention] This application invention relates to the applicator which used the spreading material of drugs, and this.

[0002]

[Description of the Prior Art] The spreading material which enclosed paint, such as drugs, into the film bag which can be opened by applying a pressure conventionally is well-known by JP,58-99943,A or JP,4-33971,U. However, since it enabled it to open these spreading material with a pressure, it was opened with the sudden pressure under manufacture, transportation, or storage, and had the problem that drugs leaked.

[0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] This application artificer used to succeed in developing the spreading material which drugs do not leak even if it is pressurized, before using spreading material, as a result of examining many things, and it is the spreading material which drugs do not leak even if it is pressurized, before this application invention uses spreading material, and it aims at providing the applicator using the spreading material and this which can moreover emit drugs easily at the time of use.

[0004]

[Means for Solving the Problem] This application invention has covered the drugs enclosure object which enclosed drugs, and the drugs enclosure object, and relates to the spreading material by which the laminating of the cladding material which can form puncturing, and the spreading matter which applies drugs is carried out to the drugs enclosure object one by one, and the laminating is carried out by exfoliating so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face.

[0005]

[Embodiment of the Invention] This cladding material is located [a drugs enclosure object and] between a drugs enclosure object and the spreading matter by having a wrap cladding material and the spreading matter of drugs in a drugs enclosure object partially or extensively, and the spreading material of this application invention forms puncturing in a drugs enclosure object by exfoliating a cladding material. Since puncturing is not formed in a drugs enclosure object by doing in this way if a cladding material is not exfoliated, drugs do not leak out [be / it / under / manufacture, transportation, or storage / setting etc.]. Moreover, since it can exfoliate a cladding material after it exposes the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object to a front face at the time of use, since the laminating of the spreading material is carried out so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face, it can emit drugs easily. It is desirable that it is the bag of the plastic film which is excellent in sealing nature and is not easily fractured with a pressure as an enclosure object of drugs. Moreover, a cladding material and a drugs enclosure object may be joined to punctiform so that puncturing can be formed in a drugs enclosure object, at the same time it adheres, it may cover the cladding material which has a binder for puncturing of a drugs enclosure object which opened the hole beforehand and it exfoliates a cladding material so that

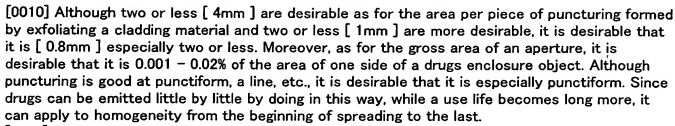
drugs may be emitted when using spreading material.

[0006] During puncturing which can form this cladding material by exfoliating, if the most distant location from the location which applies the exfoliation force has the first puncturing which produces this cladding material in a drugs enclosure object by exfoliating, it can form puncturing easily. Although this cladding material has covered the drugs enclosure object, this cladding material may be the tape-like object or string-like object which covers the whole drugs enclosure object and which may be a sheet-like thing and is covered partially. Since partial puncturing can be formed in a drugs enclosure object as it is the tape-like object or string-like object covered partially, and the burst size of drugs can be adjusted also in these, it is a suitable embodiment. It is desirable to consist of the resinous principle same as a cladding material when joining both or with high compatibility as the resinous principle which constitutes a drugs enclosure object, and it is desirable that excel in chemical resistance, and a cladding material moreover also consists of polyolefine system resin since the melting point is comparatively low and it is desirable to consist of polyolefine system resin which is easy to carry out the welding unification of a cladding material and the drugs enclosure object as a resinous principle which constitutes a drugs enclosure object. Moreover, when exfoliating a cladding material, in order to prevent extending a cladding material, especially the thing that carried out the laminating of textiles, a nonwoven fabric, gauze, knitting, the fiber, etc. is desirable. By doing in this way, since it is inelastic, a cladding material can form puncturing certainly. Since a spreading matter side has puncturing of the drugs enclosure object which produces a cladding material by exfoliating and drugs do not exude in the opposite side (a mop side, hand side, etc.), neither a fastener nor a user is polluted by drugs.

[0007] Although a nonwoven fabric, textiles, knitting, paper, etc. are used, a stream interlaced nonwoven fabric with few omission of fiber as a nonwoven fabric with a desirable and nonwoven fabric is [that what is necessary is just what can apply drugs to a coated material as spreading matter] desirable.

[0008] It is desirable to have the dispersing agent of drugs between a drugs enclosure object and the spreading matter. It is suitable that it is a nonwoven fabric and the nonwoven fabric of apparent density 0.01 - 0.1 g/cm3 is especially suitable so that it may excel in the diffusibility of drugs as a dispersing agent. Especially the nonwoven fabric that welded the fiber web containing the bicomponent fiber which uses as a sheath component the polyethylene which has the nonwoven fabric which welded the fiber web which contains a sheath-core mold bicomponent fiber, for example as such a nonwoven fabric, and is excellent in chemical resistance is desirable. Since drugs are spread to the whole spreading matter by doing in this way, it can apply to homogeneity.

[0009] Moreover, it is desirable to have the maintenance material of drugs between a drugs enclosure object and the spreading matter. As maintenance material, it is desirable that it is the porous matter and, as for the apparent density of this porous matter, it is desirable that it is 0.05 - 0.6 g/cm3 so that it may excel in the holdout of drugs. As this porous matter, there are a nonwoven fabric obtained by the interlacement approaches, such as the needle punch method and the stream interlacing method, the partial or all-out welding approach by welding fiber, etc., foam, etc., and the nonwoven fabric obtained by the interlacement approaches of excelling by the holdout of drugs also in these, such as the needle punch method and the stream interlacing method, can be used suitably, for example. In addition, as a constituent of a suitable nonwoven fabric, although it changes with drugs When drugs are drainage system emulsions, the hydrolyzate system of an acrylic fiber, The high absorptivity fiber which consists of a bridging polyacrylate system and a bridging carboxymethyl-cellulose system, A rayon fiber, a polynosic fiber, cuprammonium rayon fiber, an acetate fiber, It is desirable to use absorptivity matter, such as absorptivity fiber, such as vegetable fibers, such as cellulosic fibers, such as Tencel fiber, a cotton fiber, and hemp fiber, and fine particles which consist of the same presentation as these fiber, being independent or combining it suitably. Also in these, since especially high absorptivity fiber is excellent in the holdout of drainage system emulsion drugs, it is a suitable combination. Since drugs can be held by doing in this way, it can apply to homogeneity and a use life can be lengthened.



[0011] Moreover, as for drugs, it is desirable to infiltrate porous bodies, such as sponge and a nonwoven fabric, and to be held. As this nonwoven fabric, the same thing as maintenance material can be used. Since drugs can be emitted little by little by doing in this way, a use life becomes long more.

[0012] Further, spreading material carries out the laminating of a dispersing agent and/or the maintenance material, the order of a drugs enclosure object, a cladding material (fiber etc. spreading matter side { The laminating of fiber etc. and the film is carried out for the cladding material. a case]), and the spreading matter, or while being with a cladding material and the spreading matter. When carrying out the laminating of a dispersing agent and the maintenance material, it is desirable to carry out a laminating to the order of a drugs enclosure object, a cladding material, a dispersing agent, maintenance material, and the spreading matter. When it has a dispersing agent and/or maintenance material, a drugs enclosure object and the spreading matter may be joined by two or more places, and a laminating may be carried out by inserting a dispersing agent and/or maintenance material among those ingredients. By doing in this way, a dispersing agent and/or maintenance material can be exchanged if needed. The laminating of a drugs enclosure object, the spreading matter, etc. is carried out so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face. For example, a laminating is carried out in the condition that some drugs enclosure objects are being fixed to the spreading matter, or the laminating is carried out in the condition that the drugs enclosure object is not being fixed to the spreading matter. When it fixes some drugs enclosure objects. you may fix to a line or punctiform. Moreover, when it fixes some drugs enclosure objects, in case spreading material is used, it is desirable that a part of perimeter of a drugs enclosure object is being fixed to a line or punctiform so that it may be easy to exfoliate a cladding material. For example, in the case of a rectangular drugs enclosure object, it is desirable to fix only one of them. each of these ingredients -- each -- adhesives -- or what is necessary is just to fix by welding

[0013] As for spreading material, it is desirable to fix with the fastener which has a handle, a rod, etc. so that it may excel in workability. Spreading material can be made easier to use it by doing in this way. For that purpose, the thing in a drugs enclosure object, the spreading matter, maintenance material, and a dispersing agent for which at least one is made larger than the fixed part of a fastener is desirable so that spreading material can be fixed to a fastener. By enlarging, it can be used as a fixed part for fixing to a fastener the part which overflowed the fixed part of a fastener. Moreover, when using spreading material as it is, the laminating of the ingredient of the configuration which is easy to have by hand on a drugs enclosure object may be carried out. [0014] Each ingredient may consist of ingredients which have two or more engine performance like the ingredient which a dispersing agent and maintenance material unified.

[0015] Although they change with use applications of spreading material, drugs are independent about a wax, resin, a surfactant, oils, an antimicrobial agent, an antifungal agent, a desiccant, water repellent, an antistatic agent, an ultraviolet ray absorbent, an infrared absorption agent, a flame retarder, perfume, a water absorption agent, a defoaming agent, etc., or these can be used for them, for example, mixing suitably.

[0016] Since the laminating is carried out so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face, a cladding material is exfoliated and puncturing can be formed, after exposing the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object on a front face. Moreover, if it is arranged so that a cladding material may come out from the edge of a drugs enclosure object, since it is easy to hold a cladding material, a cladding material is exfoliated easily and puncturing can be formed, it excels in workability.

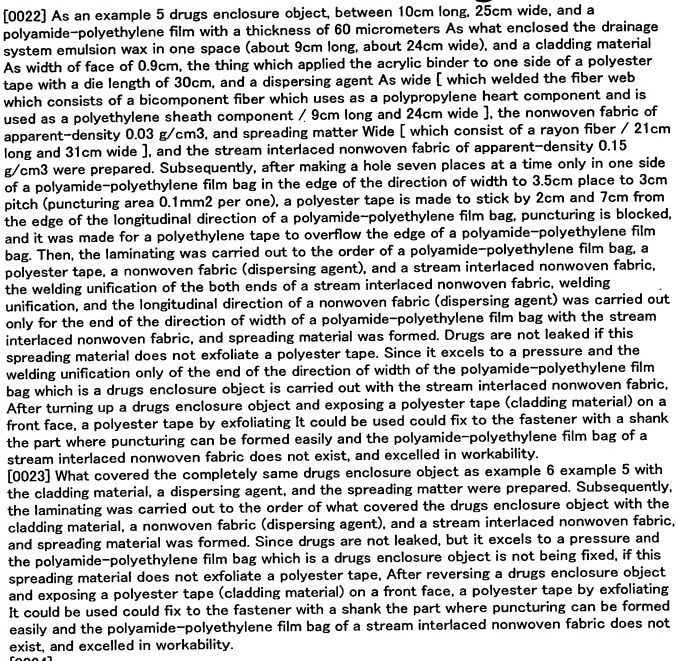


[Example] Hereafter, a drawing explains this application invention concretely. As for the top view with which, as for drawing 1 -3, the cladding material was covered at the drugs enclosure object, and drawing 4 -10, the sectional view of spreading material is shown, respectively. If the drugs enclosure object is divided into two or more space, since the burst size of drugs can be adjusted, they are the suitable contents of operation. In addition, it is desirable to have covered with the cladding material to each of a space part so that drugs can be emitted partially. [0018] As an example 1 drugs enclosure object, between 10cm long, 60cm wide, and a polyamide-polyethylene film with a thickness of 60 micrometers As what enclosed what infiltrated the drainage system emulsion wax into polyurethane sponge in one space (about 10cm long, about 60cm wide), and a cladding material The stream interlaced nonwoven fabric of 3 was prepared 20cm long and the side of 65cm which consist of a rayon fiber, and the apparent density of 0.15g/cm as width of face of 1cm, the thing which applied the acrylic binder to one side of a polyester tape with a die length of 65cm, and spreading matter. Subsequently, after making a hole only in one side of five places and a polyamide-polyethylene film bag in 5cm pitch from a 20cm place (puncturing area 0.4mm2 per one), a polyester tape is made to stick from the edge of a polyamide-polyethylene film bag, puncturing is blocked, and it was made to overflow the edge of a polyamide-polyethylene film bag. Then, the laminating was carried out to the order of a polyester tape and a polyamide-polyethylene film bag, the welding unification of the end of the direction of width of a polyamide-polyethylene film bag was carried out at the stream interlaced nonwoven fabric and the line, and spreading material was formed in the center of a stream interlaced nonwoven fabric. Drugs are not leaked if this spreading material does not exfoliate a polyester tape. Since it excels to a pressure and the welding unification only of the end of the direction of width of the polyamide-polyethylene film bag which is a drugs enclosure object is carried out with the stream interlaced nonwoven fabric, After turning up a drugs enclosure object and exposing a polyester tape (cladding material) on a front face, by pulling this polyester tape It could be used could fix to the fastener with a shank the part where puncturing can be formed easily and the polyamide-polyethylene film bag of a stream interlaced nonwoven fabric does not exist, and excelled in workability.

[0019] As an example 2 drugs enclosure object, as shown at drawing 1 between 9cm long, 60cm wide, and a polyethylene film with a thickness of 100 micrometers As what enclosed the drainage system emulsion system wax in six space (one space is about 3cm long and about 30cm wide), and a cladding material As width of face of 1cm, the thing which unified the polyethylene tape with a die length of 35cm and the cotton plain weave fabric, and a dispersing agent As wide [which welded the fiber web which consists of a bicomponent fiber which uses polypropylene as a heart component and uses polyethylene as a sheath component / 8cm long and 58cm wide], the nonwoven fabric of apparent-density 0.03 g/cm3, and spreading matter Wide [which consist of polyester fiber / 20cm long and 65cm wide], and the stream interlaced nonwoven fabric of apparent-density 0.15 g/cm3 were prepared. Subsequently, the welding unification (the welding area per one, i.e., puncturing area 0.3mm2) of the one polyethylene tape is carried out to five places and punctiform from the edge of a polyethylene bag in a 5cm place to 5cm pitch to one space of a polyethylene bag, and it was made to overflow the edge of a polyethylene bag. Then, the laminating was carried out to the order of a bicomponent fiber welding nonwoven fabric, a polyethylene tape, and a polyethylene bag, the welding unification (the bicomponent fiber welding nonwoven fabric is not welded) of the end of the direction of width of a polyethylene bag was carried out to the stream interlaced nonwoven fabric and the line, and spreading material was formed in the center of a stream interlaced nonwoven fabric. Since drugs are not leaked, but it excels to a pressure and the welding unification only of the end of the direction of width of the polyethylene film bag which is a drugs enclosure object is carried out with the stream interlaced nonwoven fabric, if this spreading material does not exfoliate a polyethylene tape, After turning up a drugs enclosure object and exposing a polyethylene tape (cladding material) on a front face, by pulling this polyethylene tape It could be used could fix to the fastener with a shank the part where puncturing can be formed easily and the polyethylene bag of a stream interlaced nonwoven fabric does not exist, and excelled in workability.

[0020] As an example 3 drugs enclosure object, between 9cm long, 26cm wide, and a polyamidepolyethylene film with a thickness of 60 micrometers As what enclosed the drainage system emulsion wax in one space (about 9cm long, about 26cm wide), and a cladding material As width of face of 0.7cm, the thing which applied the acrylic binder to one side of a polyester tape with a die length of 30cm, and maintenance material As wide [which consist of high absorptivity fiber which consists of a sodium-polyacrylate salt / 8cm long and 24cm wide], the needle punch nonwoven fabric of apparent-density 0.1 g/cm3, and spreading matter Wide [which consist of polyester fiber / 21cm long and 31cm wide], and the stream interlaced nonwoven fabric of apparent-density 0.12 g/cm3 were prepared. Subsequently, an aperture is formed in ten places and punctiform in a 4cm place to 2cm pitch from the edge of a polyamide-polyethylene bag (puncturing area 0.1mm2 per one), a polyester tape is made to stick, puncturing is blocked, and it was made to overflow the edge of a polyamide-polyethylene bag. Then, the laminating was carried out to the order of a needle punch nonwoven fabric, a polyester tape, and a polyamidepolyethylene bag, the welding unification (the needle punch nonwoven fabric is not welded) of the end of the direction of width of a polyamide-polyethylene bag was carried out to the stream interlaced nonwoven fabric and the line, and spreading material was formed in the center of a stream interlaced nonwoven fabric. Drugs are not leaked if this spreading material does not exfoliate a polyester tape. Since it excels to a pressure and the welding unification only of the end of the direction of width of the polyamide-polyethylene film bag which is a drugs enclosure object is carried out with the stream interlaced nonwoven fabric, After turning up a drugs enclosure object and exposing a polyester tape (cladding material) on a front face, by pulling this polyester tape It could be used could fix to the fastener with a shank the part where puncturing can be formed easily and the polyamide-polyethylene bag of a stream interlaced nonwoven fabric does not exist, and excelled in workability.

[0021] As an example 4 drugs enclosure object, as shown at drawing 1 between 12cm long, 25cm wide, and a polyethylene film with a thickness of 100 micrometers A drainage system emulsion wax as what was enclosed in six space (one space is about 4cm long and about 12.5cm wide), and a cladding material 4 As width of face of 1cm, the thing which unified a polyethylene tape with a die length of 15cm and gauze, and a dispersing agent 6 As wide [which welded the fiber web which consists of a bicomponent fiber which uses polypropylene as a heart component and uses polyethylene as a sheath component / 8.5cm long and 21.5cm wide], the nonwoven fabric of apparent-density 0.06 g/cm3, and maintenance material 7 Consist of high absorptivity fiber 30mass% which consists of a sodium-polyacrylate salt, and polyester fiber 70mass%. 24cm long, 26cm wide, and the stream interlaced nonwoven fabric of apparent-density 0.12 g/cm3 were prepared as 8.5cm long, 21.5cm wide, the needle punch nonwoven fabric of apparent-density 0.09 g/cm3, and spreading matter. Subsequently, the welding unification (the welding area per one, i.e., puncturing area 0.1mm2) of the one polyethylene tape is carried out to five places and punctiform from the edge of a polyethylene bag in the place of 2cm to 2cm pitch to one space of a polyethylene bag, and it was made to overflow the edge of a polyethylene bag. Then, the laminating was carried out to the order of a needle punch nonwoven fabric, a bicomponent fiber welding nonwoven fabric, a polyethylene tape, and a polyethylene bag, the welding unification (the bicomponent fiber welding nonwoven fabric and the needle punch nonwoven fabric are not welded) of the end of the direction of width of a polyethylene bag was carried out to the stream interlaced nonwoven fabric and the line, and spreading material was formed in the center of a stream interlaced nonwoven fabric. Drugs are not leaked if this spreading material does not exfoliate a polyethylene tape. Since it excels to a pressure and the welding unification only of the end of the direction of width of the polyamide-polyethylene film bag which is a drugs enclosure object is carried out with the stream interlaced nonwoven fabric, After turning up a drugs enclosure object and exposing a polyethylene tape (cladding material) on a front face, by pulling this polyethylene tape It could be used could fix to the fastener with a shank the part where puncturing can be formed easily and the polyethylene ethylene bag of a stream interlaced nonwoven fabric does not exist, and excelled in workability. Since a dispersing agent and maintenance material do not join to other ingredients but are inserted between a drugs enclosure object and the spreading matter, this spreading material can be taken out and exchanged.



[0024]

[Effect of the Invention] Since drugs are not leaked if the spreading material of this application invention does not exfoliate a cladding material, drugs do not leak out [be / it / under / manufacture, transportation, or storage / setting etc.]. Since a spreading matter side has puncturing which produces a cladding material, for example, a string-like object, exfoliation, for example, by pulling, an opposite side, for example, mop, and hand side etc. is not polluted by drugs. And since the laminating is carried out so that the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object can be exposed to a front face, after exposing the covering surface of the cladding material of a drugs enclosure object on a front face, a cladding material is exfoliated and puncturing can be formed easily. If it has the dispersing agent of drugs between a drugs enclosure object and the spreading matter, drugs are spread to the whole spreading matter and can apply to homogeneity between. If it has the maintenance material of drugs between a drugs enclosure object and the spreading matter, by holding drugs, it can apply to homogeneity and a use life can be lengthened between.

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

- [Drawing 1] The top view of the drugs enclosure object covered with the cladding material
- [Drawing 2] Other top views of the drugs enclosure object covered with the cladding material
- [Drawing 3] Other top views of the drugs enclosure object covered with the cladding material
- [Drawing 4] The sectional view of spreading material
- [Drawing 5] The sectional view of other spreading material
- [Drawing 6] The sectional view of other spreading material
- [Drawing 7] The sectional view of other spreading material
- [Drawing 8] The sectional view of other spreading material
- [Drawing 9] The sectional view of other spreading material
- [Drawing 10] The sectional view of other spreading material

[Description of Notations]

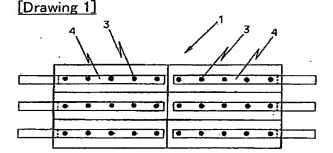
- 1 Spreading Material
- 2 Drugs Enclosure Object
- 3 Aperture
- 4 Cladding Material
- 5 Spreading Matter
- 6 Dispersing Agent
- 7 Maintenance Material
- 8 Sponge

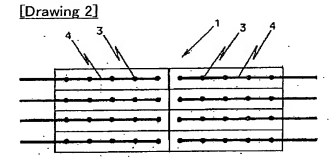
[Translation done.]

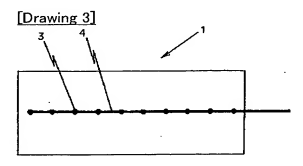
JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

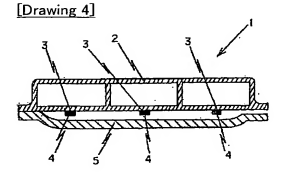
- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DRAWINGS

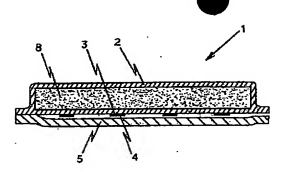




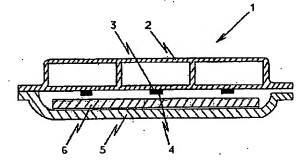




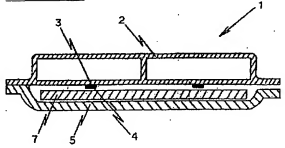
[Drawing 5]



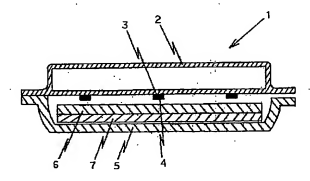
[Drawing 6]



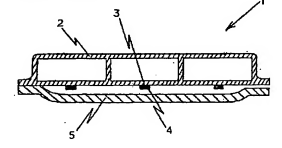
[Drawing 7]



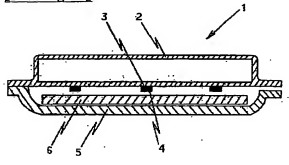
[Drawing 8]



[Drawing 9]



[Drawing 10]



[Translation done.]